

TENAZYM, Perorální suspenze

Autorizzato

- Tetracycline hydrochloride
- NEOMYCIN SULFATE
- Prednisolone acetate
- Trypsin
- Chymotrypsin
- Papain

Product identification

Denominazione del medicinale:

TENAZYM, Perorální suspenze

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Gatto

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

30.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

22.50 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.40 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

Gatto

-

Cane

Uso cutaneo:

-

Gatto

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RV

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Veyx Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

10/09/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Veyx Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/045/99-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/04/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063952>